

For nivå 1:

Blodprøver før:

P-ALAT:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Leukocytter:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Trombocytter:	<input type="text" value="Nei"/>
P-Albumin:	<input type="text" value="Nei"/>	P-Bilirubin:	<input type="text" value="Nei"/>	P-Kreatinin:	<input type="text" value="Nei"/>
Kalsium:	<input type="text" value="Nei"/>	B-Nøytrofile granulocytter:	<input type="text" value="Nei"/>	Kreatinin-clearance:	<input type="text" value="Nei"/>

Vurdering av allmenntilstand før hver kur:

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

Etter kur:

Utfør:

Informasjon:

Tekst

ikke-malign 013	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	ivanj 24-03-2022 10:41	AG 24-03-2022 10:42
Administrasjon	0	EVABH 05-04-2022 10:58	AG 05-04-2022 11:00

Diagnose**(3)** Ikke angitt Ikke-maligne tilstander Neurologisk sykdom

ikke-malign 013	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	ivanj 24-03-2022 10:41	AG 24-03-2022 10:42
Administrasjon	0	EVABH 05-04-2022 10:58	AG 05-04-2022 11:00

DOSERING

Produksjon

Virkestoff:	RITUKSIMAB (iv)	X = Administrer	C = Legekonsultasjon	L = Nye lab-verdier				
Infusjonsvæske:	Natriumklorid 9 mg/ml	Matrise:						
Adm-måte:	IV	Dag 1	Dag 2	Dag 3	Dag 4	Dag 5	Dag 6	Dag 7
Tillat endring av grunndose:	Nei	X						
po:	Nei	Dag 8	Dag 9	Dag 10	Dag 11	Dag 12	Dag 13	Dag 14
Alt i én pose:	Nei							
x pr dag:	1daglig							
Total infusjonstid:	<input type="text" value="0"/> t							
Kurlinje nr:	<input type="text" value="0"/>							
Doseberegning pr:	Fast dose							
Volum pr:	Fast							
Fast dose:	<input type="text" value="1000"/> mg							
Standardvolum:	<input type="text" value="0"/> ml							
Maks. dose pr behandling:	<input type="text"/> mg							

ikke-malign 013	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	ivanj 24-03-2022 10:41	AG 24-03-2022 10:42
Administrasjon	0	EVABH 05-04-2022 10:58	AG 05-04-2022 11:00

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

ADMINISTRASJONSPROTOKOLL

Kurdefinisjon: ikke-malign 013 Rituksimab 1000 mg

Kode: ikke-malign 013 Emetogent potensiale: 1

Navn: Rituksimab 1000 mg

Dag	Nr	Virkestoff	x pr dag	Dose	Adm-måte	po	1 pose	Adm-tid
-----	----	------------	----------	------	----------	----	--------	---------

1;	0	RITUKSIMAB (iv)	1	1000 mg	IV	N	N	
----	---	-----------------	---	---------	----	---	---	--

Spesielle hensyn:

Administrasjonsrapport: Kontinuerlig protokoll (inneliggende):

(Godkjent 05-04-2022 10:58) (2^e godkjenning 05-04-2022 11:00)

Administrasjonsdager

Dag	Kur	Info før behandlingsdag	Info etter behandlingsdag	Varighet	Avsluttende beh.dag	Adm-punkter
<input type="checkbox"/>	1	Alle		0:00		<input checked="" type="button" value="J"/>

ikke-malign 013	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	ivanj 24-03-2022 10:41	AG 24-03-2022 10:42
Administrasjon	0	EVABH 05-04-2022 10:58	AG 05-04-2022 11:00

Administrasjonsrapport

Pasient	Dato
Pasientdata	
Høyde cm
Vekt kg
Overflate m ²

Dag 1

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
00:00	Premedikasjon gis minst 30 minutter før oppstart, se støtteinfo					000:00 t					
00:02	Brukes som skylle før og etter hvert medikament			500 ml Natriumklorid 9 mg/ml IV		000:00 t					
00:04	Kontroll av intravenøs tilgang					000:00 t					
00:08	Puls og BT hvert 15 min 1. time, deretter hver time til avsluttet infusjon					000:00 t					
00:09	Anafylaksiberedskap tilgjengelig					000:00 t					
00:10	Skann kuren	RITUKSIMAB (iv)	1000 mg	0 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
00:11	1. kur: 75 ml/t i 30 min, øk med 75 ml/t hvert 30. min til 300 ml/t					000:00 t					
00:12	2+. kur: Start 75 ml/t, øk hvert 20. min til 150 ml/t, 300 ml/t, 400 ml/t					000:00 t					
00:13	Kontroll av infusjonshastighet					000:00 t					

ikke-malign 013	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	ivanj 24-03-2022 10:41	AG 24-03-2022 10:42
Administrasjon	0	EVABH 05-04-2022 10:58	AG 05-04-2022 11:00

Tidspkt	Adm.punkt	Virkestoff	Dose	Inf-væske	Adm-måte	Infusjonstid	Inf-hastigh.	Vol. til inf.	Tidspkt	Sign.	Sign.
02:30	Ved avsluttet infusjon: Eterskyl med uendret inf.hastighet			100 ml Natriumklorid 9 mg/ml	IV	000:00 t					
03:00	Avslutt kurdagen					000:00 t					

Slutt på rapport

Generert av CMS
versjon: 6.1.0.

ikke-malign 013	Versjon	Godkjent 1	Godkjent 2
Kurdefinisjon	2	ivanj 24-03-2022 10:41	AG 24-03-2022 10:42
Administrasjon	0	EVABH 05-04-2022 10:58	AG 05-04-2022 11:00